?

T S1/5

1/5/1

DIALOG(R)File 352:Derwent WPI

(c) 2005 Thomson Derwent. All rts. reserv.

002240465

WPI Acc No: 1979-39660B/197921

Acetic acid prepn. by fermentation - of Acetobacter bacteria in culture

medium contg. ethanol

Patent Assignee: NAKANO SU-MISE KK (NAKA-N)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

JP 54046899 A 19790413 197921 B

Priority Applications (No Type Date): JP 77111242 A 19770917

Abstract (Basic): JP 54046899 A

Processs comprises inoculating acetic acid bacteria of Acetobacter which can multiply vigorously and shows strong productivity for acetic acid on submerged culture at 35-40 degrees C in the liquid culture medium contg. >4% of acetic acid and ethanol in such a culture medium.

Acetic acid fermentation can be practiced at 35-40 degrees C which is higher than conventional acetic acdi-fermenting temp. of 30 degrees C and the cooling water can reduced. The novel bacterial strain used is Acetobacter acetii 2-550 (FERM P4195).

Title Terms: ACETIC; ACID; PREPARATION; FERMENTATION; ACETOBACTER; BACTERIA

; CULTURE; MEDIUM; CONTAIN; ETHANOL

Derwent Class: D13; D16; E17

International Patent Class (Additional): C12D-001/02; C12J-001/04

File Segment: CPI

?

(9日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑩公開特許公報 (A)

昭54-46899

⑤Int. Cl.²
C 12 J 1/04 #

C 12 D 1/02

識別記号 103 ⑤日本分類36(5) E 336(2) D 24

庁内整理番号 (

砂公開 昭和54年(1979) 4月13日

7258—4B

7822-4B

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 6 頁)

の食酢の製造方法

②特

願 昭52-111242

22出

願 昭52(1977)9月17日

@発 明

音 正井博司

同

半田市雁宿町 2 -110-4 大森昭治

東京都文京区千石 4 -38-12

⑫発 明 者 有馬啓

東京都文京区西片2-7-15

同

別府輝彦

東京都杉並区堀の内1-5-21

⑪出 願 人 株式会社中埜酢店

半田市中村町2丁目6番地

個代 理 人 弁理士 坂田順一

明 獅 魯

1. 発明の名称

食酢の製造方法

2. 特許請求の範囲

アセトバクター属に属し、 4 多以上の酢酸、 4 よび酒精を含有する液体培地で 3 3 ~ 4 0 ℃の温度 での際部培養に 4 いて生育旺盛でかつ酢酸生成力の強い酢酸 B を、酢酸 4 よび酒精を含有する液体培地に接種し、 3 5 ~ 4 0 ℃の温度で 深部発酵を行なうことを特徴とする食酢の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は35~40℃という高温度で深部発酵を行なつて食酢を製造する方法に関する。

従来、騒進所の製造方法としては、発酵法の面からは静置発酵法と探部発酵法の2つの方法が行なわれている。

この両発酵法における発酵温度としては、酢酸 関の増殖および酢酸生成の最適温度である30C 近辺が最適であるとされている。そして特に祭節 発酵法においては、安定した酢酸免酵を行なわせるために、 安定した酢酸免酵を行なり必要があり、 通常酢酸 図の増殖に伴い生 する発酵 整 で で が な 通じる ことにょり 吸収して 培養温度を一定に保つように管理している。 すなわち 深 既 に が 発酵の 場合、 300の 培養温度に が 針し 2~3 に の 変動が あって も、 酢酸 図の 生育 および 酢酸 生 成 速度の 著 しい 低下を きたすことが 知られているから

しかし、発酵装置の設置面積、労力の点で静置発酵に比べて有利な深部発酵を35~40℃の高温度で行なうことができれば、30℃の発酵温度の場合に比べ冷却水を著しく節波することが可能で経済的に有利になる。

しかしながら、従来知られている酢酸菌を用いますに以上の培養温度で深部発酵法により酢酸発酵を実施した場合には、酢酸菌の生育および酢酸生成力が著しく低下するかあるいは皆無となるため、従来ょよで以上という高い発酵温度で深部発酵により食酢を工業的生産することは、非常に弱

難とされていたのである。

そこて本発明者等は、醸造酢の工業的生産の見 地から《易以上の酢硬、および酒精を含有する液 体培地で33~40℃の高温で深部培養した場合 に 旺 盛 に 増 殖 し 、 か つ 酢 酸 生 成 力 の 強 い 酢 酸 菌 を 求めて種々研究した結果、ついにこの目的に適う アセトバクター版に 属する酢酸閉を見い出した。

との酢酸 国は食酢発酵配より分離されたもので、 その簡学的性質は下記の如くである。.

なお選挙的性質に関する実験方法は、医科学研 究所学友会編「細菌学與習提要」(1968年) お よび 「ザ・ジャーナル・オブ・ジエネラル・アンド・アブラ イド・マイクロバイオロジー(The Journal of General and Applied Microbiology) 第 / 0 卷 , 旗 2 号 **第95~126頁(1964年)」のザ・フラケレー** ション・アンド・タクソフミー・オブ・ジエネラ・グルコノバク ター・アンド・アセトバクター・ウイズ・リフアレンス・ツウ・ ザ・エ グジスタンス・オブ・インターメデイエート・ストレイン ズ(The Flagellation and Taxonomy of Genera Gluconobacter and Acetobacter with Reference 特間 昭54-46899(2)

to the Existenc of Intermediate Strains) /C

なおまた、モルトエキス・プドウ糖寒天培地は モルトエキス208,プドウ糖108を蒸溜水1 ℓに密解し、pHを 6 . s に 調節 したもの であり、 炭 邸 カル シウム 含有 酵母エ キス - ブドウ 糖 斜 面培 8 を蒸溜水 / &に 密解し、炭酸カルシウム 2 % (w/v)を添加したものであり、エタソール含 有酵母エキス・プトウ糖液体培地は酵母エキスタ ダ、プドウ糖 30 gを蒸溜水 / eに 密解後、 pH を6.sに調節し、波菌したのち、エタノールを プトン水液体培地はペプトン109を10の蒸溜 水に容解後、pHを6.sに調節したものである。 さらに耐酢酸濃度の決定は、水道水/Lにつき

舒母エキスsを,ポリペプトン2を,プドウ糖 30 タ、酢酸30~50分、エタノール40~60分 を含有する培地を用い、深部発酵法による半連続 発酵法によりおこなつた。

1. 形態的所見

短桿状 形

0.5-0.7×1.0-1.2 H 大きさ

単細胞もしくは双細胞

運動性

胞子形成 形成せず

性 グラム染色

抗口性

11. 培蚕的所見

(1) モルトエキス - ブドウ糖寒天平板培養

(30℃で3日間培養)

円 形 形 状

平滑で全縁 辺

半球形

沢 無 光

灰白色で光沢なし

② 炭酸カルシウム 含有 酵母エキスープドウ糖剤 面培 瘘

(30℃で2日間培養)

生育の良否 良 好 ,起 中程度

面

平滑で全様 緑

灰白色で光沢なし 色 鼲

不透明 透 明 医

③ エタノール 含有酵母 エキス・ブドウ糖 液体静 艦 培養

(30℃で※日間培養)

生育良好。灰白色で平滑な茵膜を形成する。 関膜はもろく、こわれやすい。培養液は透明。

④ペプトン水液体静 避培 養

(30℃で4日間)

生育乏しい。灰白色の極めて薄い菌膜を形 成する。培養液は透明。

⑤フトウ糖含有肉エキス液体静置培養

(30℃で《日間培養)

生育良好。灰白色で平滑な茵膜を形成する。 閲膜はもろくてわれ易い。培養液は透明。

- ⑥ 加 恕 肉 汁 ゼラチン高 層 培 藝(20℃.で 2日間 培養) 液化性無し
- ①リトマスミルク (30 C.で2日間培祭)

特開 昭54-46899(3)

凝固性無し.

111. 生理学的性質

- ① 硝酸塩の遼元:無 し
- ②脱窟反応:無 し
- ③ VPテスト:陰 性
- ④ イントールの生成:無 し
- ⑤硫化水素の生成:無 し
- ⑥デップンの加水分解:無 し
- ⑦クエン酸の利用

Koserの培地:無 し

Christensen の培地:無 し

(8) 無機窒素源の利用

硝 酸 塩:無 し

アンモニウム塩:有 り

- ③色索の生成:無 し(1) ウレアーゼ活性:無 し
- オキンダーゼ活性:無 し
- ⑪カタラーゼ活性:有 り
- ⑩ 生育 pH 範囲 : 3 。 2 ~ 7 。 0

最通 pH 範囲 : 2 。 2 ~ 5 。 6

⑬生育温度範囲: / 0 ~ 4 2℃

最適温度範囲:33~38℃

- . ④酸素に対する態度;好気的
 - ing s -ケトグルコン酸の生成:無 し
 - (順) ジオキシアセトン の 生成 :無 し
 - (前エタノールの 資化 性:エタノールを資化し酢酸を

生成する。

⑱酢酸の資化性: 資化性有り

⑱ピタミン要求性:無 レ

幼耐酢酸混度:30C;11%

370; 9%

40C; 2%

IV. 炭素顔からの飲むよびガスの生成

炭	素	孫	酸	0	生	成	ガスの生成
	・ラビ・	/ - 1					
	シロー			_	F		. –
	ナルコー]	-	+		-
	マンノ・		1	-	+		
	791			-			_
D - 7	ガラク			•	+		l <u>-</u>
发	芽	糖	1 .	•	_		
シ	3	框	1		_		_
乳	•	糖	ľ				1

(注) +:生成する

- : 生成しない

バージイズ・マニュアル・オブ・デタミネイテブ・バクテリオロジー(Bergey's Manual of Determinative、Bacteriology)第4版によれば、上記した 蘭学的性質を有する本酢酸 簡はアセトバクター・アセティーに属するものと判定されるが、アセトバクター・アセティーに属する関係できまる。 (字版) を の と は で の な 要 は で 変 部 岩 養 する が またい 海 音 で で な い な い 。 よって 本酢 酸 菌は アセトバクター・アセティーに属する 簡 は いまだ 知 られていない。よって 本酢 酸 菌は アセトバクター・アセティーに属する 新 菌 と見な し、アセトバクター・アセティー

 ファメンターを用い、酢酸 × あおよび酒精を含有する 液体培地 (酵母 エキス 0 、3 % 、ポリペプトン 0 ・2 % 、ブトウ糖 3 ・0 % 、酢酸 × ・0 % 、酒精 3 ・0 %を含有) で 3 5 ℃ 、3 7 ℃ および × 0 ℃ の 培養 選度 で 7 2 時間 滦 部培養を お となつた 結果を 第 1 表に示す。

館 1 表

	培	萨 温	度
医	3 5 C. 3 7 C.		¢o℃.
アセトバクター・アセティー IFO 3281		1	_
ブセトバクター・アセティー IFO 3283	-	- 1	
アセトバクター・アセティー IFO 3284	-	- 1	_
アセトバクター・アセンデンスIFO 3188	-	-	_
アセトバクター・ランセンス IFO 3297	l · -	_	-
アセトバクター・ランセンス NRR L-B65	-	_	-
アセトバクター・キシリナム IFO 3/44	-	-	-
アセトバクター・キンリナム IFO 3288	-	-	
本作级图	+++	+++	+_

(注) 一:生育及び酢酸の生成無し

+:生育及び酢酸の生成少々有り

++ :生育及び酢酸の生成かなり有り

+++:生育及び酢酸の生成旺盛

第 1 表の結果から、本酢酸菌だけが酢酸 4 多か ょび 酒精を含有 する 培地で 3 5 ~ 4 0 ℃.の 温度で 傑邸培養が可能なことがわかる。

なお本酢 較葱(アセトバクター・アセティー 2-生物保管委託申請審受理報号第4195号として 容託されている。

本発明は上記の発見に基いて完成されたもので あつて、本発明はアセトバクター属に属し、《易 以上の酢酸、および酒精を含有する液体培地で 35~ 40℃の温度での深部培養にないて生育旺盛でか つ酢酸生成力の強い酢酸菌を酢酸および酒精を含 有する液体培地に接種し、35~«οCの温度で 深部発酵を行なうことを特徴とする食酢の製造方 注である。

本発明の使用数としては、上記したアセトバク ター・アセティー2‐ssoぱかりでなく、この 酢酸菌を微生物を変異させる手段 (例えば X 藤照 射、紫外線照射、薬品処理など)で変異させた圏 は勿論のこと、アセトバクター属に属し、4%以

特別昭54-46899(4) 上の酢酸、および酒精を含有する液体培地で35~ **40℃の温度での深部培養において生育旺盛でか** つ酢酸生成力の強い酢酸菌であればすべて使用す るととがてきる。

本発明で用いる架部発酵用容器としては特に制 限はなく、通気撹拌が可能で無图操作が出来るも のであればよいが、主原科であるアルコール、主 成分 である酢酸が共に揮発性であるため比較的小 **量の通気で培養酵に充分の空気が混合されるよう** な装置であるのが望ましい。

つぎに本発明で用いる液体培地としては、醸造 酢の原料として通常用いられている、穀類、果実、 酒粕等を洗浄、破砕、蒸煮、糖化等の常法による 原料処理手段で処理した後、酒精発酵して得た酵 もしくはこの髎のエダノール濃度を適当に調節し たものに酢酸を加えた培地、或は炭素源、窒素源、 無機物、酢酸およびエタノールの適量を含有する 天然液体培地または半合成液体培地のいずれても . 用いることができる。

上記培地の炭素源としては例えばブドゥ糖、水

飴、糖みつ、廃糖みつなどが、窒素源としては例 KH_2PO_4 , Na_2HPO_4 , $(NH_4)_2HPO_4$, $MgSO_4$ · $7H_2O$ /r どを用いることができる。

液体培地のエタノール濃度は6容量易以下が好 ましく、本発明における使用菌の増殖およびエタ ノール酸化の良好さからは《容量易以下であるこ とが特化好ましい。

液体培地の酢酸濃度は11重量多以下がよく、 4~2 重量のが特に好ましい。

つぎに深部発酵の条件としては、培養温度は35~ × O C であるが、3s~38℃が特に優れている。

・通気量は培養酵の容積の10~30%の空気量 が好ましく、20~25%が特に好ましい。空気 の代りに敏素を用いてもよい。空気または酸素は 除閣装置を通して供給するのがよい。

発酵容器の攪拌機の回転は毎分s00~/000 回転の範囲で行なりのがよい。

本発明にしたがつて探部発酵を行なり場合、目

的の破匿に到達した時に0.3%~0.5%のア えば酵母エキス、ポリペプトン、肉エキス、カゼ ルコールを残して培養を停止するいわゆる回分発 用いられ イン加水分解物などが、無機塩としては例えば 4月醇、 あるいは回分発醇において目的の酸度に達し た時通気攪拌を止めることなく発酵液の一部をと り出し、その後新しい原料酵を添加し再び発酵を 行なわせるというサイクルをくり返すいわゆる連 統式回分発酵法(半連続発酵法)、あるいは目的 の飯度に到達した時新しい原料館を少負づつ連続 的に然加すると同時に発酵板を少量づつ取り出す という連続発酵のいづれの方式で発酵を行なつて もよい。しかし本発明は、高温度でしかも比較的 高段度で酢酸圏の増殖がくり返されなければなら ない連続発酵を行なり場合に特に優れている。

> そしていずれの方式においても、発酵開始時の **禮 培養の接種量は本培養液の / 0 ~ 3 0 容量易が** 望ましい。なお回分式および半連続発酵における 一回の発酵期間は20~3ょ時間で行なりことが

> またいずれの方式においても、エタノールの揮 散による損失を防ぐために適切なエタノールの回

収装置を設けることが経済上譲ましい。

本発明により得られた発酵板は严過、2~3カ 月間の熟成、殺菌等の処理をした後、醸造酢製品 とする。

次に本発明の実施例を示す。

実施 例 1

水道水ノを当り酵母エキスタを、酒粕クタップ ドウ糖 1 0 8 , エチルアルコール 4 5 . 28 , 酢 酸 2 つ ・2 8 を含有する培地 1 8 8を30 8 容積 のシャーファーメンターに入れ、培地を殺菌の目 的でクまなです分間加熱し、3までに冷却した後、 これに水道水/&当り酵母エキスs9,酒粕/0 タ,プトウ糖208,エチルアルコール308, 酢酸29を含有する培地で500配容の肩付撮盛 フラスコで320で20時間 培養したアセトバク ター・アセティー 2 - s s O (微生物保管委託申 膈 書受理番号第 4 / 9 5 号)の種培養液 2 Ø を接 種し、35℃の培養温度で除菌フィルターを通し た空気を通じつつ探部培養を開始した。通気量は 毎分20、回転数は毎分200回転でおとなつた。 培養開始時の酢酸濃度は/.05分、菌体量を示 **寸吸光度は0.435(660→4,/㎝セル)であ 3年**

酢 飲 濃 度 が ク 。 2 0 名 、 吸 光 度 が 1 .035 に な つた25時間後に連続発酵に入り、発酵液の一部 分を取り出すとともにつょな。よ分間加熱殺菌し た酢酸濃度1.5%、アルコール濃度4.5%の 原料醪を取り出した発酵液に相当する量連続的に 添加した。連続発酵を開始して 6 2 時間後に発酵 夜の酢酸濃度はよ、65%、吸光度はノ。ノ55 で発酵状態は安定した。以後238時間にわたつ てょうでで深部発酵による連続発酵をおこなつた。 その後、32Cに培養温度を上昇させ連続発酵

を継続したが、発酵液の酢酸濃度は5.60易で 安定であつた。以後106時間32℃で連続発酵 をおこなつた。

取出した発酵液は貯蔵後、严過殺菌して食酢を

実施例 2

80 & 容の通気発酵タンクに林檎果汁アルコー

ル発酵液、酢酸発酵液および酵母エキスをもつて なサイクルを繰り返す半連続発酵により林檎酢の 調製した林檎酢用仕込酵sokを、酢酸濃度4%、 製造をおこなつた。 アルコール濃度 × 名になるように仕込み、クs C. てょ分間殺菌後、3クでまで冷却した培地に、無 密 空 気 を 通 じ な が ら 拠 拌 を 開 始 し 、 実 施 例 1 に 配 献したと同様に調製したアセトバクター・アセテ イー 2 - 5 5 0 (微生物保管委託申請母受理番号 第 4 / 9 5 号)の 植培養 液 2 ℓを接種し、3つ℃±0.5 C. を維持しながら通気攪拌して探部発酵を行なつ た。誘導期の経過後、敵便の上昇が開始し酢酸濃 度がつ。3男になりアルコール濃度が0、3男に なつた時通気攪拌を止めることなく、その発酵板 の約半量をとり出し、それに林檎果汁、藤健液、酢 **飲発酵液および酵母エキスを添加して調製した酢** 酸濃度2%、アルコール濃度5.8%の林檎酢原 料酵を取り出した発酵液に相当する量だけ満たし、 梁部発酵を行なわせ、更に酢酸機度が約2.03 名、アルコール渡皮が O ,2 5 名になつた時に発 **静液の約半量を取り出し、再度上記した林檎酢原** 料解を消化し、薬部発酵を行なわせるというよう

そして取り出した発酵板は貯蔵後、沪過殺歯し **塩詰をおこない食酢製品を得た。**

出願人 株式会社 中 埜 酢 店

特開 昭54-46899(6)

手 税 補 正 智

昭和53年/月30日

特許庁長官 賴 谷 善 二 股

1. 44件の表示

昭和52年特許翰第11/242号

2. 発明の名称

レログ ス は か が か か 食 酢 の 製 造 方 法

3. 補正をする者

平件との関係 特許出題人 住 所 愛知県半田市中村町 2丁目 6 智地 名 称 保式会社 中 葉 酢 店 代表取締役 中 葉 又 左 エ 門

4. 代 理 人

住 所 郵便番号 / ? /

東京都豊島区南池袋二丁目/2苗5号(英ビル)

氏名 (69 % 6) 弁理士 坂 田 順 一

-1/2

5. 福正命令の日付

自 発 補 正

6. 補正の対象

明細暋の発明の詳細な説明の憫

7。補正の内容

- (1) 明細書無 / / 頁票 5 行 ~ 第 6 行の 『酸生物 保管委託申請書受理番号第 « / 9 5 号』を『像工 研園寄第 « / 9 5 号 (PERM-P NO. « / 95)』と訂正 します。
- (2) 明細督第 / 5 頁第 / 6 行~第 / 2 行、 かよび第 / 2 頁第 2 行~第 8 行の『(微生物保管委託申請毎受理番号第 « / 9 5 号)』を『(微工研菌
- 8. 忝附書類の目録
 - (1) 微生物受託番号通知書(微工好課3820号)(写) / 通

代理人 弁理士 坂 田 順 一